```
COST IN JAPANESE YEN
                                                   SINCE FILE
                                                                   TOTAL
                                                        ENTRY
                                                                SESSION
FULL ESTIMATED COST
                                                           29
FILE 'HOME' ENTERED AT 14:31:56 ON 03 DEC 2003
CHARGED TO COST=STN
=> set notice dis 10000
NOTICE SET TO 10000 JAPANESE YEN FOR DISPLAY COMMAND
SET COMMAND COMPLETED
=> file wpids
                                                        E FILE TOTAL
ENTRY SESSION
29
COST IN JAPANESE YEN
                                                    SINCE FILE
FULL ESTIMATED COST
FILE 'WPIDS' ENTERED AT 14:32:02 ON 03 DEC 2003
COPYRIGHT (C) 2003 THOMSON DERWENT
CHARGED TO COST=STN
FILE LAST UPDATED: 28 NOV 2003 MOST RECENT DERWENT UPDATE: 200377
                                              <20031128/UP>
                                                <200377/DW>
DERWENT WORLD PATENTS INDEX SUBSCRIBER FILE, COVERS 1963 TO DATE
>>> NEW WEEKLY SDI FREQUENCY AVAILABLE --> see NEWS <<<
>>> PATENT IMAGES AVAILABLE FOR PRINT AND DISPLAY <<<
>>> FOR A COPY OF THE DERWENT WORLD PATENTS INDEX STN USER GUIDE,
    PLEASE VISIT:
 http://www.stn-international.de/training center/patents/stn guide.pdf <<<
>>> FOR DETAILS OF THE PATENTS COVERED IN CURRENT UPDATES, SEE
    http://thomsonderwent.com/coverage/latestupdates/
>>> FOR INFORMATION ON ALL DERWENT WORLD PATENTS INDEX USER
    GUIDES, PLEASE VISIT:
    http://thomsonderwent.com/support/userguides/
                                                                    <<<
=> e JP08-165292/pn
                 JP08165290/PN
JP08165291/PN
E1 1
             1
E2
             1 --> JP08165292/PN
E.3
E4
                  JP08165293/PN
             1
             1
                  JP08165294/PN
            1 JP08165295/PN
1 JP08165296/PN
1 JP08165297/PN
1 JP08165298/PN
1 JP08165299/PN
E6
E7
E8
E9
E10
                  JP08165300/PN
E11
             1
                   JP08165301/PN
E12
=> s e3
          1 JP08165292/PN
```

=> d l1 all

L1 ANSWER 1 OF 1 WPIDS COPYRIGHT 2003 THOMSON DERWENT on STN AN 1996-350188 [35] WPIDS

Page 2

12/03/2003 031203.trn

~

DNC C1996-110592 New 9-((bi phenyl-4-yl)methyl)-purine derivs. - useful in treatment and prophylaxis of hypertension and heart failure. DC PA (HONE-N) HONEI SEIYAKU KK; (OHAR-N) OHARA YAKUHIN KOGYO KK; (TECH-N) TECHNO RES KK CYC PΙ JP 08165292 A 19960625 (199635)+ 14p C07D473-24 <--ADT JP 08165292 A JP 1993-251918 19931007 PRAI JP 1993-251918 19931007 ΙC ICM C07D473-24 ICS A61K031-52; C07D473-34 AB JP 08165292 A UPAB: 19960905 9-[(Eiphenyl-4-yl)methyl]-purine derivs. of formula (I) and their salts are new: R1 = R or RS; R = 1-14 C hydrocarbyl; R2 = opt. mono- or di-substd. NH2; R2 = H or lower alkyl; R3 = opt. esterified COOH or tetrazol-5-yl opt. protected at the 1-position. USE - (I) are useful in angiotensin II antagonists for the treatment and prophylaxis of hypertension and heart failure. Daily dose of (I) for an adult is 0.01-5 (pref. 0.1-2) mg/kg. In an example, NaH (60% oil, 70 mg) was added to 8-butyl-2-phenyl-9Hadenine solution (0.48 g/20 ml DMF) under ice-cooling and stirred for 30 mins.. 4-(2-Cyanophenyl)benzyl bromide (0.54 g) was added to the solution and stirred for 4 hrs.. The reaction solution was treated with water, extracted with CH2Cl2, washed with water, concentrate in vacuo and recrystallised from EtOH to give 0.62g (75%) 6-amino-8-butyl-9-[(2'-cyanobiphenyl-4yl)methyl)]-2-phenyl-9H-purine as white crystals. (I) had an IC50 of 2.92x10-7 against angiotensin II-induced contraction in guinea pig ileum. Dwg.0/0 FS CPI FΑ AB; GI; DCN CPI: B06-D09; B14-F01; B14-F02B1 => file caplus COST IN JAPANESE YEN SINCE FILE TOTAL ENTRY SESSION FULL ESTIMATED COST 1014 FILE 'CAPLUS' ENTERED AT 14:32:45 ON 03 DEC 2003

FILE 'CAPLUS' ENTERED AT 14:32:45 ON 03 DEC 2003 USE IS SUBJECT TO THE TERMS OF YOUR STN CUSTOMER AGREEMENT. PLEASE SEE "HELP USAGETERMS" FOR DETAILS. COPYRIGHT (C) 2003 AMERICAN CHEMICAL SOCIETY (ACS) CHARGED TO COST=STN

Copyright of the articles to which records in this database refer is held by the publishers listed in the PUBLISHER (PB) field (available for records published or updated in Chemical Abstracts after December 26, 1996), unless otherwise indicated in the original publications. The CA Lexicon is the copyrighted intellectual property of the American Chemical Society and is provided to assist you in searching databases on STN. Any dissemination, distribution, copying, or storing of this information, without the prior written consent of CAS, is strictly prohibited.

FILE COVERS 1907 - 3 Dec 2003 VOL 139 ISS 23 FILE LAST UPDATED: 1 Dec 2003 (20031201/ED)

This file contains CAS Registry Numbers for easy and accurate substance identification.

```
=> e JP08-165292/pn
E1
            1
                  JP08165290/PN
E2
            1
                  JP08165291/PN
E3
            1 --> JP08165292/PN
                JP08165293/PN
            1
E4
E5
            1
                 JP08165294/PN
                JP08165295/PN
E7
            1
                JP08165296/PN
E8
            1
                JP08165297/PN
E9
            1
                 JP08165298/PN
E10
           . 1
                  JP08165299/PN
E11
            1
                  JP08165300/PN
E12
            1
                  JP08165301/PN
=> s ∈3
L2
            1 JP08165292/PN
=> d 12 bib abs
    ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS on STN
    1996:560270 CAPLUS
AN
DN
    125:195672
   Preparation of adenine derivatives as angiotensin II antagonists
IN Maki, Yoshifumi; Fujioka, Yasuhiro; Oohara, Seiji; Kin, Chikan
    Tekuno Risaachi Kk, Japan; Ohara Yakuhin Kogyo Kk; Honei Seiyaku Kk
    Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 14 pp.
    CODEN: JKXXAF
DT
    Patent
LA
    Japanese
FAN.CNT 1
    PATENT NO.
                   KIND DATE
                                        APPLICATION NO. DATE
                    ----
                                        -----
PRAI JP 1993-251918 19931007
OS MARPAT 107
                                        JP 1993-251918 19931007 <--
OS MARPAT 125:195672
GI
```

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^4

The title 6-amino-9-[[2'-(lH-tetrazol-5-yl)biphenyl-4-yl]methyl]-9-purine derivs. (I; R1 = C1-14 alkyl or alkylthio; R2 = NH2, mono- or dialkylamino; R3 = H, lower alkyl; R4 = CO2H or its ester, tetrazol-5-yl optionally having a protecting group at 1 position) and pharmacol. acceptable salts thereof, which are useful for the treatment or prevention of hypertension and heart failure, are prepared Thus, a solution of 2.37 g

12/03/2003 031203.trn

8-butyl-2-methylthio-9H-adenine in 50 mL DMF was treated with 0.76 g K2CO3, stirred for 30 min, treated with 6.14 g 4-[2-(1-trityltetrazol-5-yl)] phenyl]benzyl bromide, and stirred for 4 h to give 64% I (R1 = MeS, R2 = NH2, R3 = n-Bu, R4 = 1-trityltetrazol-5-yl), which (6.40 g) was stirred with a mixture of 60 mL 10% aqueous HCl and 10 mL THF to give, after workup

and

recrystn. from EtOAc, 54% I (R1 = MeS, R2 = NH2, R3 = n-Bu, R4 = tetrazol-5-yl). The latter compound showed IC50 of 1.15 + 10-8 M for inhibiting the angiotensin II-induced contraction of guinea pig ileum. A tablet and coated tablet formulations containing I (R1 = Ph, R2 = NH2, R3 = n-Bu, R4 = CO2H) were described.

=> d cos		
COST IN JAPANESE YEN	SINCE FILE	TOTAL
CONNECT CHARGES		SESSION
NETWORK CHARGES	48	585
SEARCH CHARGES	8	32
DISPLAY CHARGES	231 324	231
227.2 0.2020	324	777
	611	1625
CAPLUS FEE (5%)	30	30
FULL ESTIMATED COST	641	1655
DISCOUNT AMOUNTS / FOR OUNLIEVING ACCOUNTS!	071100	
DISCOUNT AMOUNTS (FOR QUALIFYING ACCOUNTS)		
CA SUBSCRIBER PRICE	ENTRY	
	21	-91
IN FILE 'CAPLUS' AT 14:33:17 ON 03 DEC 2003		
=> log h COST IN JAPANESE YEN		
COST IN DAPANESE IEN	SINCE FILE	
FULL ESTIMATED COST	ENTRY 641	SESSION 1655
	041	1033
DISCOUNT AMOUNTS (FOR QUALIFYING ACCOUNTS)	SINCE FILE	TOTAL
		SESSION
CA SUBSCRIBER PRICE	-91	-91

SESSION WILL BE HELD FOR 60 MINUTES
STN INTERNATIONAL SESSION SUSPENDED AT 14:33:20 ON 03 DEC 2003

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-165292

(43)公開日 平成8年(1996)6月25日

(51) Int.Ci. ⁶ C 0 7 D 473/24	識別配号	庁内整理番号	ΡI					技術表示箇所
A61K 31/52	ABN							
110 111 01/01	ABU							
	AEQ							
C 0 7 D 473/34	311							
		審查請求	未請求	蘭求項	の数8	OL	(全 14 頁)	最終頁に続く
(21)出賦番号	特顯平5-251918		(71)	出願人	593186	844		
					テクノ	リサー	チ株式会社	
(22)出顧日	平成5年(1993)10月	7日			京都市	北区等	持院北町8	
			(71)	人類出	593030	071		
					大原薬	品工業	株式会社	
					滋賀県	甲賀郡	甲賀町大字大	原市場 43-1
			(71)	人題出	593186	655		•
					保字數	菜株式	会社	
					大韓民	国ソウ	ル特別市鐵路	區苑南洞68-21
					號			
			(72)	発明者	牧歌	文		
					岐阜県	岐阜市	三田洞東3-	22-4
			(74)	代理人	弁理士	野河	信太郎	
			1					最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アデニン誘導体、その製造法及び用途

(57)【要約】

【構成】 式(I):

【化1】

〔式中、R'はR-またはRS-基(Rは、炭素数1~14の炭化水素残基)、R'はアミノ基またはモノーもしくはジー置換アミノ基、R'は水素原子または低級アルキル基、R'はカルボキシル基もしくはエステル化されたカルボキシル基または1位に保護基を有していてもよいテトラゾールー5-イル基〕で示されるアデニン誘導体及びその薬理学的に受容な塩。

【効果】 との化合物はアンジオテンシンII拮抗作用を 有し、高血圧症及び心不全などの治療及び予防に有用で ある。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 式(1):

(化1)

〔式中、R'はR-またはRS-基(Rは、炭素数1~ 14の炭化水素残基)、

R¹はアミノ基またはモノーもしくはジー置換アミノ 基、

R'は水素原子または低級アルキル基、

R'はカルボキシル基もしくはエステル化されたカルボ キシル基または1位に保護基を有していてもよいテトラ 20 ゾール-5-イル基)で示されるアデニン誘導体及びそ の薬理学的に受容な塩。

【請求項2】 式(1)において、Rの炭化水素基がア ルキル基、アルケニル基、アラルキル基またはアリール 基である請求項1記載の化合物。

【請求項3】 式(1)において、R1がアリール基ま たは低級アルキルチオ基である請求項1記載の化合物。 【請求項4】 式(1) において、R'がカルボキシル 基またはテトラゾリル基である請求項1記載の化合物。

が低級アルキル基である請求項1記載の化合物。

【請求項6】 6-アミノ-8-ブチル-9-[(2) -カルボキシビフェニル-4-イル) メチル) -2-フ ェニル-9H-プリン、

6-アミノ-8-ブチル-9-[[2'-(1H-テト ラゾール~5~イル) ピフェニル~4~イル] メチル] -2-フェニル-9H-プリン、

6-アミノ-8-ブチル-9-[(2' -カルボキシビ フェニルー4ーイル)メチル]-2-メチルチオー9H ープリン、または

6-アミノ-8-ブチル-9-((2'-(1H-テト ラゾール-5-イル) ピフェニル-4-イル] メチル] -2-メチルチオ-9H-プリン或いはその薬理学的に 受容な塩である請求項1記載の化合物。

【請求項7】 (1) 式(II): (化2)

 (Π)

(式中、R¹、R¹、R¹は式(I)における定義と同一 意味を示す)で表わされる化合物またはその塩に、式 (III):

[{£3} 10

(式中、R'は水素原子または低級アルキル基を、Xは 脱離基を示す)を反応させ、式(【-1):

[化4]

で表わされる化合物を得、さらに式(I)において、R 【請求項5】 式(I)において、R'がアミノ基、R' 30 'がカルボキシル基の化合物を所望の場合には、酸また はアルカリによる加水分解に付し、或いは、

(2-a) 式(II)の化合物またはその塩に、式(V 1) :

[{£5}

(式中、Xは上記と同一意味を示す)で表わされる化合 物を反応させ、得られた式 (VII):

[166]

3 (VII)

(式中、R'、R'、R'は前記と同一意味を示す)で表 わされる化合物を酸またはアルカリによる加水分解に対 し、式(I-1)(式中、R'は水素原子)の化合物を

(2-b) 式 (VII) の化合物に、アジ化物を反応さ せて式(1-2):

[化7]

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3

(式中、Tetは、テトラゾリル基を示す)で表わされる 化合物を得、または、

x) :

[化8]

(式中、R"は水素原子または保護基を示す)で表わさ れる化合物を反応させ、式(1-3):

【化9】

$$R^{2}$$
 R^{3}
 $Tet-R$
 $(I-3)$

(式中、各記号は上記と同一意味)で表わされる化合物 を得、さらにテトラゾリル基に保護基がある場合には脱 保護するととからなる、式(1)

[化10]

(式中、各記号は上記と同一意義)で表わされるアデニ ン誘導体及びその薬理学的に受容な塩の製造法。

【請求項8】 式(1)で表わされるアデニン誘導体ま たはその薬理学的に受容な塩を有効成分として含有する ことを特徴とするアンジオテンシンII拮抗作用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、アデニン誘導体、そ の製造法及び用途に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】アンジ オテンシンIIは、血管の平滑筋に存在するレセプターに 特異的に作用することにより、動脈血管収縮作用を有す ると共に、中枢的に血管運動中枢を介して昇圧作用を発 現する。アンジオテンシンII拮抗剤は、これら血管収縮 (2-c) 式 (II) の化合物またはその塩に、式 (I 30 及び血圧上昇を抑制することにより、高血圧症及び心不 全などの治療及び予防に有用である。アデニン骨格を有 し、かつアンジオテンシンII拮抗作用を有する化合物が 多数報告されている(例えば、特開平4-234391 号、特開平5-97851号、特開平4-327586 号等)。しかしながら、さらに効果的なアンジオテンシ ンII拮抗薬の開発が望まれている。今回、アデニン環の 2位に置換基、9位に側鎖を有する化合物を製造して鋭 意研究した結果、アンジオテンシンIIに対して強力な拮 抗作用を有する化合物が見出された。

[0003]

【課題を解決するための手段】との発明によれば、式 (I):

[0004]

【化11】

が挙げられる。

「式中、R¹はR-またはRS-基(Rは、炭素数1~ 14の炭化水紫残基)、R'はアミノ基またはモノーも しくはジー置換アミノ基、R'は水素原子または低級ア ルキル基、R*はカルボキシル基もしくはエステル化さ れたカルボキシル基または1位に保護基を有していても よいテトラゾールー5~イル基〕で示されるアデニン誘 導体及びその薬理学的に受容な塩が提供される。さらに 上記化合物の製造法及びそれらを含有する医薬組成物が 提供される。

級アルキル基としては、直鎖または分枝状の炭素数1~ 8のアルキル基、例えばメチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、へ キシルなど、または炭素数3~7の環状アルキル基、例 えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロヘキシルな どが挙げられる。

[0006]式(1)において、Rで示される炭素数1 ~14の炭化水素残基としては、アルキル基、アラルキ ル基、アルケニル基、アリール基などが挙げられ、上記 30 アルキル基としては直鎖状または分枝状のアルキル基、 例えばメチル、エチル、プロピル、イソブロピル、ブチ ル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチ ル、イソベンチル、ネオベンチル、ヘキシル、ヘプチ ル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシ ル、トリデシル、テトラデシルなど、または環状アルキ ル基、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペ ンチル、シクロヘキシル、シクロヘブチルなどが挙げら れる。

【0007】上記アラルキル基としては、ベンジル、フ ェネチル、3-フェニルプロピルなどのフェニル-Cアルキルが挙げられる。上記アルケニル基として は、炭素数2~10のものが好ましく、例えばビニル、 アリル、クロチル、2 -ペンテン-1-イル、3 -ペン テン-1-イル、2-ヘキセン-1-イル、3-ヘキセ ン-1-イル、3-メチル-2-ブテン-1-イルなど

【0008】上記アリール基としては、C...アリール 基、例えば置換されていてもよいフェニルまたはナフチ ルが挙げられる。上記置換されていてもよいフェニル基 における置換基としては、ハロゲン(例、塩素、臭素、 弗索など)、アルキル基(例、メチル、エチル、プロピ ル、ブチルなど)、ヒドロキシ基、アルコキシ基(例、 メトキシ、エトキシ、プロポキシなど)、置換カルボキ シ基(例、メチルカルボキシ、エチルカルボキシな ど)、アミノ基、置換アミノ基(例、メチルアミノ、エ チルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなど)が 挙げられる。式(1)において、R¹で示されるモノー 【0005】上記式(1)において、R'で示される低 20 もしくはジー置換アミノ基の具体例としては、メチルア ミノ、エチルアミノ、プロビルアミノ、ジメチルアミ ノ、ジエチルアミノなどが挙げられる。

> 【0009】式(I) において、R'で示されるエステ ル化されたカルボキシル基としては、例えば、メチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチ ル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル などC、、、アルキルで置換されたカルボキシル基などが 挙げられる。式(I) において、R'で示される1位に 保護基を有していてもよいテトラゾール-5-イル基の 保護基としては、トリチル、2-テトラヒドロピラニ ル、メトキシメチル、エトキシメチルなどが挙げられ、 トリチル基が好ましい。

【0010】との発明の目的化合物及びその塩は、例え ば次のいずれかの方法で製造できる。ここで用いる原料 化合物は後記するように公知もしくは自体公知の方法で 製造することができる。A法

[0011]

【化12】

〔上記式中、R¹、R¹、R¹、R¹ は前記と同一意味、 Xは脱離基を示す〕

【0012】式(III)において、Xで示される脱離基としては、ハロゲン(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、置換スルホニルオキシ基(例、メタンスルホニルオキシ、*

*ベンゼンスルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシなど)が挙げられる。<u>B法</u>

[0013] [化13]

〔上記式中、R¹、R¹、R¹、R¨及びXは前記と同一 意味〕

以下に個々の工程について詳述する。以後、式()の 化合物は、化合物()と略称する。

【0014】A法

工程1

化合物 (II) またはその塩に、化合物 (III)を反応させて、化合物 (I-1) を製造する。反応は有機溶媒中、 塩基の存在下で行われる。有機溶媒としては、例えば、

ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、エチルメチルケトンなどが挙げられる。また塩基としては水素化リチウム、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、カリウム t ーブチラートなどが挙げられ、特に炭酸カリウムが好ましい。化合物(III)を約1~3モル、塩基を約1~3モル使用する。反応温度は、用いる塩基及び化合物(III)の脱離基の種50類により異なるが、通常水冷下~室温程度で、反応時間

は約1~10時間、好ましくは1~4時間である。 【0015】化合物(I)において、R*がカルボキシ ル基を所望の場合には、さらに酸または塩基による加水 分解反応に付す。この加水分解反応は、常法に従い、酸 または塩基の存在した含水溶媒中で行われる。

【0016】B法

工程2

化合物(II)またはその塩に化合物(VI)を反応させて 化合物 (VII)を製造する。この反応は、A法、工程1と 全く同様にして行なうことができる。

工程3

化合物 (VII) またはその塩は、酸または塩基による通 常の加水分解反応に付し、化合物(1-1)(式中、 R'=H) が得られる。

【0017】工程4

化合物 (VII)またはその塩にアジ化物を反応させて、化 合物([-2)を製造する。アジ化物としては、リチウ ムアジド、ナトリウムアジド、ナトリウムアジドと塩化 アルミニウム、トリメチルシリルアジド、トリメチルス ズアジド、トリnーブチルスズアジドなどが挙げられ、 特にトリメチルスズアジド、トリn-ブチルスズアジド が好ましい。反応は通常の有機溶媒中で行われる。有機 溶媒としては、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセト アミド、トルエン、キシレンなどが挙げられる。アジ化 物は、化合物 (VII) 1 モルに対して約1~5モル用いら れる。特に有機スズアジド化合物を用いる時は約1~4 モル用いられる。反応温度は用いる溶媒の沸点程度であ り、反応時間は、約1~4日間である。

【0018】工程5

化合物(II)またはその塩に、化合物(IX)を反応させ 30 て、化合物(1-3)を製造する。反応はA法、工程1 と全く同様にして行うことができる。但し、化合物(I x) において、テトラゾリル基に保護基がない場合は、 まず、化合物(II)に塩基を加えた後に、化合物(IX) を加える。

【0019】生成物(I-3)においてテトラゾリル基 に保護基がある場合にはさらに脱保護反応に付す。脱保 護基反応は、保護基 (R''')の種類により脱保護の反応 条件が異なる。例えば、R'''がトリチル、2-テトラ ヒドロピラニル、メトキシメチルまたはエトキシメチル 40 の場合には、0.5~2N程度の塩酸または酢酸を含む アルコール (例、メタノール又はエタノール) 中、室温 程度で、約30分~1時間反応させる。

【0020】 このようにして得られる化合物は自体公知 の手段、たとえばろ過、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、転 溶、液性転換、結晶化、再結晶、蒸留、昇華、塩析、ク ロマトグラフィーなどにより単離精製することができ る。上記の方法で得られた化合物(1-1)、(1-2)及び(1-3)は、薬理学的に許容され得る酸また は、例えば、塩酸、硫酸、リン酸などの無機酸との塩、 及びメタンスルホン酸、p-トリルスルホン酸、フマー ル酸、乳酸、クエン酸、酒石酸などの有機酸との塩が挙 げられる。また、化合物 (I-1), (I-2) が特に 酸性官能基(例、カルボキシル基)を有する場合、無機 塩基との塩、例えは、ナトリウム塩、カリウム塩、アル ミニウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩などが挙げ られる。

10

【0021】また、薬理学的に受容な塩に限らず他の塩 10 も例えば生成物を単離または精製する場合には有用であ る。さらに、化合物(I-1)、(I-2)は、溶媒と 結合した溶媒和物であってもよい。溶媒としては、水、 メタノール、エタノールなどが挙げられる。この発明の 化合物(1) およびその塩は、優れたアンジオテンシン II拮抗作用を有し、かつ低毒性である。

【0022】従って、この化合物(1)及びその塩は、 血管収縮及び血圧上昇を抑制し、アンジオテンシンII介 在性疾患、例えば、高血圧症(本態性高血圧症、腎性高 血圧など)、慢性及び急性心不全などの治療あるいは予 防に有効である。さらに、化合物(1)およびその塩は 心臓疾患(たとえば狭心症、不整脈、心筋梗塞など)、 高アルドステロン血症、脳循環障害、老年痴呆、眼疾患 (たとえば、緑内障など)などの治療剤および/または 予防剤として、また、レニン・アンジオテンシン系を検 査する診断用薬として有用であると期待される。

【0023】かくして、この発明の1つの観点によれ ば、この発明の化合物(1)またはその塩(ことに薬理 学的に受容な塩)を有効成分として含有することからな るアンジオテンシンII拮抗作用剤が提供される。この発 明の化合物(1)またはその塩を高血圧症・心不全など の治療に経口投与する場合、散剤、顆粒剤、錠剤(糖衣 錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、カプセル 剤(ソフトカブセル剤を含む)、シロップ剤、乳剤、懸 **濁剤などが挙げられる。かかる組成物は自体公知の方法** によって製造され、製剤分野において通常用いられる担 体、賦形剤もしくは希釈剤を含有するものである。例え ば錠剤用の担体、賦形剤としては、乳糖、でんぶん、蔗 糖、ステアリン酸マグネシウムなど、結合剤としては、 トラガントゴム、アラビアゴム、コーンスターチ、ゼラ チンなど、崩壌剤としては、コーンスターチ、でんぷ ん、アルギン酸など、滑沢剤としは、ステアリン酸マグ ネシウムなど、甘味剤としては例えばスクロース、ラク トースまたはサッカリン、香味剤としては、例えばハッ カ、オレンジまたはチェリー香味などが挙げられる。そ の他必要に応じて乳化剤、防腐剤、抗酸化剤などを混合

【0024】この発明の化合物(1)またはその塩を高 血圧治療薬として使用する場合、投与量は化合物の種 類、症状、患者の年令などによって異なるが、例えば、 は塩基との塩を形成させてもよい。このような塩として 50 成人1日量は体重1kg当り約0.01~5 mg, 好ましくは約

することができる。

0.1 ~ 2 mgで、この量を1日1~3回に分割投与するの が好ましい。

【0025】この発明の化合物(1)を製造するための 原料化合物中、化合物(II)は、ジャーナル オブ オ ーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.) 36巻、 3211頁(1971) に配載の方法、或いはそれに準* * じた方法により容易に合成できるが、例えば次の反応式 で示す方法で目的化合物を高収率で製造することができ

[0026] [{£14}

(式中、R'、R'は前記と同定義) 【0027】工程6及び工程7

上記文献記載の方法により合成したオキサゾロビリミジ ン (XI) を常法のアシル化反応に付し、6位のアミノ基 をアシル化することにより化合物(XII)とした後、こ り還元的再閉環反応に付し、アデニン誘導体(II)とす る。この還元的再閉環反応の反応条件は、用いる試薬に より異なるが、接触還元の場合、触媒(パラジウム一炭 素)の存在下、適当な溶媒中、常圧~中圧の水素雰囲気 下で行う。溶媒としてはアルコール類、酢酸などを単独 もしくは混合液として用いる。反応温度は室温~約50

【0028】また、一方の原料化合物である、化合物 (III)、(IV)及び(IX)は、ジャーナル メディカ 5巻(1991)に記載の方法、或いはそれに準じた方 法により合成される。

°Cで、反応時間は約1~40時間である。

[0029]

【作用】この発明化合物(1)の有用性を例証するため にとの発明の代表的な化合物の薬理活性を下記に示す。

〔1〕試験化合物:

6-アミノ-8-ブチル-9-〔(2'-カルボキシビ フェニルー4ーイル)メチル]-2-フェニルー9H-プリン(化合物の)

6-アミノ-8-ブチル-9-([2'-(1H-テト 40 ラゾールー5-イル) ビフェニルー4-イル] メチル] -2-フェニル-9H-プリン(化合物**②**)

6-アミノ-8-ブチル-9-[(2'-カルボキシビ フェニルー4ーイル)メチル]-2-メチルチオー9H ープリン(化合物図)

8-アミノ-8-ブチル-9-[(2'-1H-テトラ ゾールー5ーイル) ピフェニルー4ーイル) メチル] -2-メチルチオ-9H-プリン(化合物@)

[2] 摘出モルモット回腸でのアンジオテンシンIIに対 する収縮反応の拮抗剤による抑制

【0030】<u>試験方法</u>:体重300~500gの雄性モ ルモットを頭部を打撲して屠殺し、直ちに回腸を摘出し た。回腸の縦切片(長さ:約3 cm)を37℃のタイロー ド液を満たした20mlのオルガンパスに入れ、混合ガス (95%O,+5%CO,) 通気下で、0.5 gの負荷をか れを接触還元または還元剤(例、亜鉛と酢酸など)によ 20 けて懸垂し、等張性収縮をアイソトニック トランスデ ューサーを介してインク書き記録器に記録した。標本を 上述のタイロード液に30分間入れて安定させた後、ア セチルコリン (3×10-M) を添加して十分な収縮が 得られることを確認した。その後、アンジオテンシンII (1×10-M)に対する反応を得、標本を数回洗浄し た。との操作を数回くり返し、アンジオテンシンIIによ る収縮が安定した後に(対照反応)、試験化合物存在下 でのアンジオテンシンII(1×10-9M)に対する反応 を得た。試験化合物はアンジオテンシンIIを加える15 ル ケミストリィー (J. Med. Chem.) 34巻、252 30 分前に加えた。アンジオテンシンIIによる収縮の抑制は 対照反応に対する変化率(%)として表わし、IC ,。(M) を求めた。

試験結果:

[0031]

【表1】

化合物	ICso (M)
0000	2.92×10^{-7} 2.60×10^{-8} 5.10×10^{-7} 1.15×10^{-8}

この表1は、アデニン誘導体(1)またはその塩が、優 れたアンジオテンシンII拮抗作用を有していることを明 らかに立証している。

[0032]

50 【実施例】次に参考例、実施例及び製剤例を挙げて、と

13

の発明をさらに詳しく説明するが、この発明はこれらに 限定されるべきものではない。

参考例1

7-N-Kレリルアミノー5-フェニルー(1,2,5)オキサゾロ(3,4-d)ビリミジン

[0033]

【化15】

【0034】7-アミノ-5-フェニルー [1,2,5] オキサゾロ[3,4-d] ビリミジン (2.15g) のビリジン溶液 (33ml) に氷冷下、バレリルクロリド (1.4 ml) をゆっくり加えた。80°C10時間加熱撹拌後溶媒を溜去し、0.5 N塩酸水溶液にあけクロロホルムで抽出、さらにクロロホルム層を飽和炭酸ソーダ水溶液、水で順次洗净後硫酸マグネシウムで脱水した。活性炭処理後、溶媒を溜去し黄色結晶の粗製物を得た。粗製物を含20水メタノールより再結晶し目的物を黄色結晶(1.73g,58%)として得た。

【0035】元素分析 C,,H,,N,O,として 計算値 C:60.60%, H:5.09%, N:23.55%, 実測値 C:60.79%, H:5.13%, N:23.60% ¹H-MMR(CDC1,)&:1.02(3H,t),1.46-1.60(2H,m),1.80-1.91(2H,m),3.18(2H,t),7.52-7.65(3H,m),8.54(2H,d), 8.62(1H,br)

参考例2

 $\frac{6-7 \le J-8-7 \ne h-2-7 \le J-9 H-7 \ne J}{[0036]}$ 30

[化16]

【0037】7-N-バレリルアミノ-5-フェニルー 〔1,2,5〕オキサゾロ〔3,4-d〕ピリミジン〔1.0 40 5g)の酢酸溶液〔200ml〕に10%Pd-炭素を加 え、水素雰囲気下4気圧に加圧し、室温下4時間撹拌す る。過剰量の水素を除去後、80℃、2時間加熱撹拌す る。反応終了後、セライト濾過し、溶媒を溜去後粗製物 を得る。エタノール水溶液より再結晶し目的物〔0.8 g、85%〕を得る。

【0038】元素分析 C1,H1,N,として 液、水で順次洗浄後硫酸マク 計算値 C:67.39 %, H:6.41%, N:26.20 %, 炭処理後、溶媒を溜去し白色 実測値 C:67.38 %, H:6.41%, N:25.98 % 物を含水メタノールより再結 ¹H-MMR(DMSO-d,) S:0.93(3H,t),1.37-1.50(2H,m),1.70 50 106 g,58%)として得た。

-1.78(2H,m),2.75(2H,t),6.98(2H,br),7.38-7.46(3H,m),8.28-8.31(2H,m),12.60(1H,br)

参考例3

7-N-バレリルアミノ-5-メチルチオー〔1,2, 5]-オキサゾロ(3,4-d)ビリミジンの製造 【0039】 【化17】

【0040】7-アミノ-5-メチルチオー〔1,2,5〕オキサゾロ〔3,4-d〕ビリミジン(0.99g)のビリジン溶液(35ml)に氷冷下、パレリルクロリド(1.54ml)をゆっくり加えた。80℃10時間加熱撹拌後溶媒を溜去し、0.5 N塩酸水溶液にあけクロロホルムで抽出、さらにクロロホルム層を飽和炭酸ソーダ水溶液、水で順次洗浄後硫酸マグネシウムで脱水した。活性炭処理後、溶媒を溜去し白色結晶の粗製物を得た。粗製物を含水メタノールより再結晶し目的物を白色結晶(0.59g.41%)として得た。

【0041】元素分析 C₁,H₁,N,O,Sとして 計算値 C:44.93 %, H:4.90%, N:26.20 %, 実測値 C:44.93 %, H:5.00%, N:25.99 % ¹H-NMR(DMSO-d₄) δ:0.96(3H,t),1.39-1.53(2H,m),1.63 -1.68(2H,m),2.59(3H,s),2.74(2H,t),12.02(1H,br) MS 267 (M*), 183, 85, 57

<u>参考例4</u>

5-メチルチオ-7-N-プロビオニルアミノ-[1, 2,5]オキサゾロ(3,4-d)ビリミジンの製造 [0042] [化18]

【0043】7-アミノ-5-メチルチオー〔1,2,5〕オキサゾロ〔3,4-d〕ビリミジン(11.55 g)のビリジン溶液(270 ml)に氷冷下、バレリルクロリド(5.63ml)をゆっくり加えた。80℃で10時間加熱撹拌後溶媒を溜去し、0.5 N塩酸水溶液にあけクロロホルムで抽出、さらにクロロホルム層を飽和炭酸ソーダ水溶液、水で順次洗浄後硫酸マグネシウムで脱水した。活性炭処理後、溶媒を溜去し白色結晶の粗製物を得た。粗製物を含水メタノールより再結晶し目的物を白色結晶(8.106 g、58%)として得た。

14

15

【0044】元素分析 C.H,N,O.Sとして 計算値 C:40.16%, H:3.79%, N:29.27%, 実測値 C:40.05%, H:3.72%, N:29.21% ¹H-MMR(DMSO-d。) δ:1.11(3H,t),2.50(3H,s),2.62-2.70 (2H,m),11.98(1H,br) MS 239 (M^{*}), 183 UV (in MeOH) 302nm

参考例5

<u>6-アミノ-8-ブチル-2-メチルチオ-9H-ブリ</u>ンの製造

[0045]

(化19)

【0046】7-N-バレリルアミノ-5-メチルチオー(1,2,5) オキサゾロ(3,4-d) ビリミジン(7.61g)の酢酸溶液(500 ml) に10%Pd-炭素を加え、水紫雰囲気下4気圧に加圧し、室温下4時間撹拌する。過剰量の水素を除去後、80°C、2時間加熱撹拌する。反応終了後、セライト濾過し、溶媒を溜去後粗製物を得る。エタノール水溶液より再結晶し目的物(5.67g,84%)を得る。

[0 0 4 7] 1 H-NMR(DMSO-d_s) δ : 0.96(3H,t),1.34-1.4 5(2H,m),1.71-1.79(2H,m),2.49(3H,s),2.78(2H,t),7.08 (2H,br),12.59(1H,b)

MS 237 (M⁺), 195

 ${\sf UV}$ (in MeOH) 276 , 228nm

参考例6

<u>6-アミノ-8-エチル-2-メチルチオ-9H-プリ</u>ンの製造

[0048] [化20]

【0049】7-N-プロピオニルアミノ-5-メチルチオ-〔1,2,5〕オキサゾロ〔3,4-d〕ピリミジン(7.41g)の酢酸溶液(500 ml)に10%Pd-炭素を加え、水累雰囲気下4気圧に加圧し、室温下4時間撹拌する。過剰量の水素を除去後、80℃、2時間加熱撹拌する。反応終了後、セライト濾過し、溶媒を溜去後粗製物を得る。メタノール水溶液より再結晶し目的物(4.36g,69%)を得る。

16

 1 H-NMR(DMSO-d_a) δ : 1.34(3H,t),2.49(3H,s),2.76-2.84 (2H,m),7.06(2H,br),12.56(1H,br)

MS 209 (M⁺)

UV (in MeOH) 275, 230nm

実施例1

<u>6-アミノ-8-ブチル-9-〔(2'-シアノビフェ</u> ニル-4-イル)メチル<u>)-2-フェニル-9H-ブリ</u>ンの製造

[0050]

10 【化21】

【0051】8-ブチル-2-フェニル-9H-アデニン(0.48g)のジメチルホルムアミド(以後DMFと略称)(20ml)溶液を氷冷しながら、水素化ナトリウム(60%oil,70mg)を加え30分間かき混ぜた後、4-(2-シアノフェニル)ベンジルブロミド(0.54g)を加え、4時間撹拌した。反応液に水を加え、塩化メチレンで抽出し水洗後、減圧濃縮した。生成物をエタノー30ルで再結晶し目的物を白色結晶(0.62g,75%)として得た。

【0052】元素分析 C₂, H₁, N₃として 計算値 C:75.96%, H:5.71%, N:18.33%, 実測値 C:75.97%, H:5.83%, N:18.16% ¹H-NMR(DMSO-d₃) δ:0.92(3H,t),1.37-1.45(2H,m),1.66 -1.78(2H,m),2.89(2H,t),5.64(2H,s),7.26(2H,br),7.46 -8.47(13H,m)

実施例2

6-アミノ-8-ブチル-9-((2'-カルボキシメ チルピフェニル-4-イル)メチル)-2-フェニル-9H-ブリンの製造 【0053】 【化22】

50

【0054】8-ブチル-2-フェニル-9H-アデニン(1.34g)のDMF溶液(60ml)を氷冷しながら、水素化ナトリウム(60%oil,200mg)を加え30分間かき混ぜた後、4-(2-カルボキシメチルフェニル)ベンジルブロミド(1.67g)を加え、4時間撹拌した。反応液化水を加え、塩化メチレンで抽出し水洗後、減圧濃縮した。生成物をエタノールで再結晶し目的物を白色結晶(1.83g, 75%)として得た。

【0055】元素分析 C,。H,,N,O,として 計算値 C:73.30%, H:5.95%, N:14.25% 実測値 C:73.29%, H:6.01%, N:14.04% ¹H-MM(CDC1,) δ:0.93(3H,t),1.37-1.46(2H,m),1.58-1.77(2H,m),2.78(2H,t),3.61(3H,s),5.42(2H,br),5.49 (2H,s),7.26-8.47(13H,m)

実施例3

<u>6-アミノ-8-ブチル-9-〔(2'-カルボキシビフェニル-4-イル)メチル】-2-フェニル-9H-</u>ブリン(化合物**①**)の製造

[0056]

[化23]

18

【0057】6-アミノ-8-ブチル-9-【(2'-カルボキシメチルビフェニル-4-イル)メチル】-2-フェニル-9H-ブリン(0.55g)を10%NaOH溶液(7ml)とエタノール(15ml)中、4時間加熱還流した。反応液を濾過後濃縮して得られる残渣を水に溶解させ、1N塩酸で酸性にした。析出した結晶を違取し、酢酸エチルにて再結晶し、白色結晶(0.19g、36%)を得た。

[0058]

10 元素分析 C₂, H₂, N, O₂ 0.6 HClとして 計算値 C:69.74 %, H:5.57%, N:14.02 % 実測値 C:69.66 %, H:5.63%, N:13.79 % ¹H-NMR(DMSO-d,) δ:0.93(3H,t),1.38-1.46(2H,m),1.68 -1.78(2H,m),2.89(2H,t),5.60(2H,s),7.37-8.47(13H,m),12.7(1H,br)

実施例4

6-アミノ-8-ブチル-9-((2'-((トリフェニルメチル) テトラゾール-5-イル) ピフェニル-4 -イル) メチル) -2-フェニル-9H-ブリンの製造

20 [0059] [(£24]

30

40

【0080】8-ブチル-2-フェニル-9H-アデニ ン(1.34g)のDMF溶液(60ml)を氷冷しながら、 水素化ナトリウム (60%oil, 0.2g) を加え30分間 かき混ぜた後、4-[[(トリフェニルメチル)テトラ ゾール-5-イル) フェニル) ベンジルプロミド (3.06 g) を加え、4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸 エチルで抽出し水洗後、減圧濃縮した。生成物をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーで精製し目的物を白色結 20 品(2.60g, 70%)として得た。

[0061] MS 743 (M⁺), 420, 343, 268 実施例5

6-アミノ-8-ブチル-9-[(2'-(1H-テト ラゾールー5ーイル) ビフェニルー4 - イル) メチル] - 2 – フェニル – 9 H – ブリン(化合物**②**)の製造 [0062]

[0063] 8-アミノ-8-ブチル-9-[[(2' -トリフェニルメチル)テトラゾール-5-イル]ピフ ェニルー4-イル]-2-フェニルー9H-プリン(2. 23g)、10%塩酸(100ml)とテトラヒドロフラン (以後、THFと略称) (20ml) を室温にて4時間撹 拌した。過剰量の10%NaOH水溶液を加え、減圧下 溶媒を溜去後、残渣を水にとかし、トリフェニルメタノ ールを溜去するため濾過する。3N塩酸にて濾液をpH 3に調整し析出した結晶を瀘取し、目的物を得る。酢酸 エチルより再結晶を行い、白色結晶(0.98%, 65%) 50 実施例7

を得た。

【0064】元素分析 Cz,Hz,N,として 計算値 C:69.44 %, H:5.43%, N:25.13 % 実測値 C:69.39 %, H:5.43%, N:24.89 % MS 501 (M'), 458, 416, 192, 179 実施例6

<u>6-アミノ-8-プチル-9-〔(2'-シアノビフェ</u> ニルー4ーイル) メチル) -2-メチルチオー9Hープ リンの製造

[0065]

[化26]

30

[0066]8-ブチル-2-メチルチオ-9H-アデ ニン (0.484 g) のDMF 溶液 (15ml) を氷冷しなが ら、水素化リチウム (19.5mg) を加え30分間かき混ぜ た後、4-(2-シアノフェニル) ベンジルブロミド 40 (0.61g) を加え、12時間撹拌した。溶媒を溜去後シ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溜出液:トルエ ン:酢酸エチル=1:1)により粗製物(0.75g)を得 る。メタノール水溶液より再結晶し目的物(0.69g, 79 %)を得る。

 $[0.067]^{1}$ H-NMR(DMSO-d₆) $\delta:0.82(3H,t),1.22-1.3$ 4(2H,m),1.57-1.62(2H,m),2.49(3H,d),2.75(2H,t),5.41 (2H,d),7.19(2H,br),7.19-7.94(8H,m)

MS 428 (M'), 386, 192.

UV (in MeOH) 268nm

6-アミノ-8-ブチル-9- [(2'-カルボキシメ チルピフェニルー4ーイル) メチル] -2-メチルチオ 9H-ブリンの製造

[0068]

【化27】

[0069] 8-ブチル-2-メチルチオ-9H-アデ ニン (1.64g) のDMF溶液 (5 0ml) を氷冷しなが た後、4-(2-カルボキシメチルフェニル) ベンジル ブロミド (2.31g) を加え、4時間撹拌した。反応液に 水を加え、塩化メチレンで抽出し水洗後、減圧濃縮し た。生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精 製し目的物を黄色結晶(2.89g, 91%)として得た。 【0070】元素分析 C,,H,,N,O,Sとして 計算値 C:65.05 %, H:5.90%, N:15.17 % 実測値 C:65.04 %, H:5.84%, N:14.88 % 1 H-NMR(CDC1,) δ : 0.90(3H,t),1.31-1.47(2H,m),1.63-1.78(2H,m),2.56(3H,s),2.73(2H,t),5.36(2H,s),7.20- 30 <u>6-アミノ-8-ブチル-9-[[2'-[(トリフェ</u> 7.86(10H,m)

実施例8

6-アミノ-8-ブチル-9-[(2'-カルボキシビ フェニルー4ーイル) メチル] -2-メチルチオー9H - ブリン (化合物3) の製造

[0071]

NH₂ et-CPh3

【0075】8-ブチル-2-メチルチオ-9H-アデ

ら、炭酸カリウム (0.76g) を加え30分間かき混ぜた ニン (2.37g) のDMF溶液 (50ml) を氷冷しなが 50 後、4-(((トリフェニルメチル) テトラゾール-5

* (化28)

[0072] 6-アミノ-8-ブチル-9-{(2'-カルボキシメチルビフェニル-4-イル)メチル)-2 -メチルチオ-9H-プリン(1.07g)を10%NaO H溶液 (16m1) とエタノール (31m1) 中、16時間 加熱還流した。反応液を濾過後濃縮して得られる残渣を 水に溶解させ、1N塩酸で酸性(pH2)にした。析出 ら、炭酸カリウム (500mg) を加え30分間かき混ぜ 20 した結晶を濾取し、酢酸エチルにて再結晶し、白色結晶 (0.74g, 69%)を得た。

[0073]

元素分析 C,, H,, N, SO, 0.5 HC 1 として 計算値 C:61.82 %, H:5.62%, N:15.02 % 実測値 C:61.88 %, H:5.48%, N:14.89 % 1 H-NMR(DMSO-d₆) δ : 0.92(3H, t),1.36-1.47(2H,m),1.67 -1.77(2H,m),2.56(3H,s),2.83(2H,t),5.46(2H,s),7.29-7.81(10H,m),12.7(1H,br)

実施例9

ニルメチル) テトラゾール-5-イル] ピフェニル-4 - イル] メチル] - 2 - メチルチオ- 9 H - ブリンの製

[0074] 【化29】

- イル] フェニル] ベンジルブロミド (6.14g) を加 え、4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで 抽出し水洗後、減圧濃縮した。生成物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィーで精製し目的物を白色結晶(4.59 g, 64%) として得た。

 $[0076]^{1}$ H-NMR(CDCl₃) δ ; 0.90(3H,t),1.24-1.36 (2H,m),1.67-1.77(2H,m),2.45(3H,s),2.73(2H,t),5.20 (2H,s),5.43(2H,br),6.89-7.95(23H,m)

MS 713 (M⁺), 657, 420

実施例10

6-アミノ-8-ブチル-9-[[2'-(1H-テト ラゾールー5-イル) ピフェニルー4-イル] メチル] -2-メチルチオ-9H-ブリン(化合物の)の製造

[0077]

【化30】

* {0078}6-アミノ-8-ブチル-9-(((2) -トリフェニルメチル) テトラゾール-5-イル] ピフ ェニルー4ーイル] -2-メチルチオー9Hープリン (6.40g), 10%塩酸(60ml)及びTHF(10m 1) を室温にて4時間撹拌した。過剰量の10%NaO H水溶液を加え、減圧下溶媒を溜去後、残渣を水に溶か し、トリフェニルメタノールを溜去するため濾過する。 3N塩酸にて濾液をpH3に調整し析出した結晶を濾取 し、目的物を得る。酢酸エチルより再結晶を行い、白色 10 結晶 (1.64%, 54%) を得た。

MS 471 (M^{*}), 428, 386, 192 [0079]

製剤例1 Advisor 1

REMUTE WENT	
実施例3の化合物(化合物Φ)	10.0 mg
乳糖	100.0 mg
コーンスターチ	50.0 mg
ヒドロキシブロピルセルロース	7.0 mg
ステアリン酸マグネシウム	3.0 mg

170.0 mg

[0081]

※混合物を圧縮して錠剤とした。

【0080】実施例3で得られた化合物(化合物の)と 乳糖、コーンスターチをヒドロキシプロピルセルロース の溶液で顆粒化し、ステアリン酸マグネシウムを加え、※

> 製剤例2 コート錠

実施例3の化合物(化合物Φ)	10.0 mg
乳糖	60.0 mg
コーンスターチ	35.0 mg
ヒドロキシブロピルセルロース	3.0 mg
ステアリン酸マグネシウム	2.0 mg

110.0 mg

【0082】実施例3で得られた化合物(化合物の)と 乳糖およびコーンスターチの混合物をヒドロキシプロピ ルセルロース溶液を用い、1mmメッシュの篩を通して顆 粒化し、40℃で乾燥し、再び篩過した。かくして得ち 50 ーティングした。コーティングが施された錠剤をミツロ

れた顆粒にステアリン酸マグネシウムを混合し、圧縮し た。得られた中心錠を常法により、白糖、酸化チタン、 タルクおよびアラビアゴムの水性懸濁液による糖衣でコ

特開平8-165292 26

25

ウで艶出した。

フロントページの続き

(51)Int.Cl. a 識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 473/34

361

(72)発明者 藤岡 靖弘

滋賀県甲賀郡甲賀町滝1052

(72)発明者 大原 誠司

岐阜県岐阜市三田洞844-1 メゾン静4

Ε

(72)発明者 金 知漢

大韓民国ソウル特別市永登浦区大林洞

990 - 63

. وخيماند. م

.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потикр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.